

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2001-026438
(43)Date of publication of application : 30.01.2001

(51)Int.CI.

C03C 4/00
A01N 25/08
A01N 25/34
A01N 59/16
C03C 3/066
C03C 3/14
C03C 3/145
C03C 3/17
C03C 3/19
C03C 3/21
C08K 3/22
C09D 5/14
// C08J 5/00

(21)Application number : 11-201422

(71)Applicant : TOAGOSEI CO LTD
NGK FRIT CO LTD

(22)Date of filing : 15.07.1999

(72)Inventor : YAMAMOTO NORIYUKI
SUGIURA KOJI
YAMATO TOSHIKUMI

(54) ANTIBACTERIAL AGENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a resin exhibiting an excellent antibacterial property and to enhance discoloring resistance and water resistance of the resin by incorporating ZnO, B2O3 and/or P2O5, or Al2O3 and/or ZrO2 and an alkali metal oxide and SiO2 into the resin.

SOLUTION: This antibacterial agent contains 0.5–15 mol% at least one kind of oxides selected from the group consisting of a 50–70 mol% ZnO, 20–50 mol% B2O3 and/or P2O5, Al2O3 and ZrO2, 5–10 mol% alkali metal oxide and 0–20 mol% SiO2. A formulated raw material of glass is melted in a melting bath at 1,000–2,000° C and the melted material is rapidly cooled to prepare glass and then the obtained lumpy glass is pulverized to manufacture the antibacterial agent. The antibacterial agent is usually used in a powdery state and the powder having a ≤20 µm average particle size is desirably used for dispersibility in resin processing in general and when the resin is processed into a fiber or film product, the powder having a ≤5 µm average particle size and a 20 µm maximum particle size is desirably used not to generate lowering of the property.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 03.02.2004
[Date of sending the examiner's decision of rejection]
[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開2001-26438

(P2001-26438A)

(43) 公開日 平成13年1月30日 (2001.1.30)

(51) Int.Cl.⁷
C 03 C 4/00
A 01 N 25/08
25/34
59/16
C 03 C 3/066

識別記号

F I
C 03 C 4/00
A 01 N 25/08
25/34
59/16
C 03 C 3/066

テ-マコ-ド(参考)
4 F 0 7 1
4 G 0 6 2
Z 4 H 0 1 1
Z 4 J 0 0 2
4 J 0 3 8

審査請求 未請求 請求項の数 2 O L (全 7 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願平11-201422

(22) 出願日 平成11年7月15日 (1999.7.15)

(71) 出願人 000003034

東亞合成株式会社
東京都港区西新橋1丁目14番1号

(71) 出願人 000229885

日本フリット株式会社
愛知県半田市港町4丁目5番地5

(72) 発明者 山本 則幸

愛知県名古屋市港区船見町1番地の1 東
亞合成株式会社名古屋総合研究所内

(72) 発明者 杉浦 晃治

愛知県名古屋市港区船見町1番地の1 東
亞合成株式会社名古屋総合研究所

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 抗菌剤

(57) 【要約】

【課題】 樹脂に配合して優れた抗菌性を発揮するとともに耐変色性、耐水性にも優れたガラスからなる抗菌剤を提供する。

【解決手段】 ZnOを50~70モル%、B₂O₃及び/又はP₂O₅を20~50モル%、Al₂O₃及びZrO₂より選ばれる1種以上を0.5~1.5モル%、アルカリ金属酸化物を5~10モル%及びSiO₂を0~20モル%含有するガラスからなる抗菌剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ZnO を50～70モル%、 B_2O_3 及び／又は P_2O_5 を20～50モル%、 Al_2O_3 及び ZrO_2 より選ばれる少なくとも1種以上を0.5～1.5モル%、アルカリ金属酸化物を5～10モル%及び SiO_2 を0～20モル%含有するガラスからなる抗菌剤。

【請求項2】 アルカリ金属酸化物が Na_2O である請求項1記載の抗菌剤。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は酸化亜鉛を高濃度で含有するガラスからなる抗菌剤に関する。本発明の抗菌剤は、抗菌効果が高く、且つ加工時、保存時及び使用時に経時的に変色が極めて少なく、各種高分子化合物に配合して、防かび性、防藻性及び抗菌性を有する抗菌性樹脂組成物とし、これを加工して繊維製品、塗料製品、成形製品等に使用可能なものである。

【0002】

【従来の技術】従来から無機系の抗菌剤として、銀や銅等の抗菌性金属をアバタイト、ゼオライト、ガラス、リン酸ジルコニウム、シリカゲル等に担持させたものが知られている。これらは有機系の抗菌剤と比較して安全性が高い、揮発及び分解しないため抗菌効果の持続性が長く、しかも耐熱性にすぐれる特徴を有している。そのため、これらの抗菌剤と各種高分子化合物とを混合し得られた抗菌性樹脂組成物を用いて繊維状、フィルム状又は各種成形体等に加工した抗菌加工製品として、各種用途に用いられている。

【0003】中でも、銀、銅又は亜鉛等の抗菌性金属を含有するガラスからなる抗菌剤は、粒度、屈折率及び抗菌性金属の溶出性等を目的に応じて容易に制御することができる特性を活かし、各種樹脂組成物に配合され、利用されている。

【0004】例えば、銀を含有するガラスからなる抗菌剤として特公平4-74453号が提案され、亜鉛を含有するガラスからなる抗菌剤として特開平7-257938号が提案されている。しかし、従来の銀含有ガラスからなる抗菌剤は、抗菌効果が高い利点を有する反面、樹脂に練り込み加工する際の熱や樹脂加工後の紫外線暴露等の影響で、樹脂自体の変質、劣化が促進されたり、樹脂加工製品が変色するなど、樹脂加工製品の本来の優れた特性を損なうことが多いという問題があった。

【0005】また、銅含有ガラスからなる抗菌剤は、青く着色しており、樹脂に練り込み加工した際に樹脂加工製品をも着色してしまうため、白色・淡色製品への使用が困難であり、各種色彩に色合わせをする際にも支障をきたす等により使用範囲が限定される問題があった。さらにまた、銅または亜鉛を含有するガラスからなる抗菌剤は、銀を含有するガラスと比較して抗菌性が低いため、樹脂組成物において抗菌効果を十分發揮させようと

すると、樹脂への添加量を多くせざるを得ず、本来の樹脂物性を低下させてしまう問題があった。

【0006】これらの問題を解決するために、 P_2O_5 を40～55モル%、 ZnO を35～45モル%、 Al_2O_3 を5～15モル%、 B_2O_3 を1～10モル%含むガラス100重量部に対して、 Ag_2O を0.01～1.0重量%含有する抗菌剤が提案されている（特開平8-175843号公報）。しかし、この抗菌剤において十分な抗菌性を發揮させるために加えられている Ag_2O

10 は、銀イオンに起因する変色を抑制するため添加量が制限されており実質的には抗菌性が満足できるものではない。また、ここで用いたガラスは、抗菌性金属（ Zn ）の溶出速度が大きく、初期の抗菌性は高いが、抗菌効果の持続性が十分ではない。更に又、このガラスからなる抗菌剤の耐水性が低いため、これを練り込み加工した抗菌性樹脂成形品は温水により白化或いは変形したり、加工時の熱で黄変することがある。

【0007】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、樹脂に配合して優れた抗菌性を發揮すると共に耐変色性、耐水性にも優れたガラスからなる抗菌剤を提供することを課題とするものである。

【0008】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課題を解決するために鋭意検討した結果、 ZnO を極めて高濃度で含有させ、且つ Al_2O_3 及び ZrO_2 より選ばれる少なくとも1種以上とアルカリ金属酸化物を併用したホウ酸塩系及び／又はリン酸塩系ガラスは、抗菌性が高く、しかも耐変色性、耐水性に優れ、上記の課題をことごとく解消する優れたものであることを見出し、本発明を完成するに至った。即ち、本発明は、 ZnO を50～70モル%、 B_2O_3 及び／又は P_2O_5 を20～50モル%、 Al_2O_3 及び ZrO_2 より選ばれる少なくとも1種以上を0.5～1.5モル%、アルカリ金属酸化物を5～10モル%、及び SiO_2 を0～20モル%含有するガラスからなる抗菌剤である。

【0009】

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳細に説明する。

①○抗菌剤

本発明の抗菌剤は、 ZnO を50～70モル%、 B_2O_3 及び／又は P_2O_5 を20～50モル%、 Al_2O_3 及び ZrO_2 より選ばれる少なくとも1種以上を0.5～1.5モル%、アルカリ金属酸化物を5～10モル%、及び SiO_2 を0～20モル%であるガラスからなる。本発明の抗菌剤に抗菌性能を付与する成分である ZnO の好ましい含有割合は、5.5～6.0モル%である。 ZnO を70モル%より多く配合すると、安定したガラスが得られにくいという問題があり、50モル%未満では本発明のガラスの抗菌性が不十分となる。

【0010】 B_2O_3 又は P_2O_5 の好ましい含有割合は、20～40モル%であり、より好ましくは25～35モル%である。 B_2O_3 又は P_2O_5 を50モル%より多く配合すると、本発明のガラスからなる抗菌剤の水溶解性が大きくなってしまい、本発明におけるガラスが有する優れた抗菌性、耐変色性及び耐水性が損なわれるという問題があり、20モル%未満では安定したガラスが得られにくいという問題がある。

【0011】 Al_2O_3 または ZrO_3 の好ましい含有割合は、1～10モル%である。 Al_2O_3 または ZrO_3 を15モル%より多く配合すると、安定したガラスが得られにくいとう問題があり、0.5モル%未満では、本発明のガラスからなる抗菌剤の耐水性、耐変色性が損なわれるという問題がある。アルカリ金属酸化物の好ましい例として Li_2O 、 Na_2O 、 K_2O 等があるが Na_2O が特に好ましい。アルカリ金属酸化物の好ましい含有割合は、6～8モルである。アルカリ金属酸化物を10モルより多く配合すると、本発明におけるガラスの水溶解性が大きくなり、本発明の抗菌剤における持続性のある抗菌性、耐変色性及び耐水性が損なわれてしまう。5モル%未満では、逆にガラスの溶解性が小さくなり、十分な抗菌性が発揮されない。

【0012】本発明における必須のガラス形成成分は、 B_2O_3 又は P_2O_5 、 Al_2O_3 又は ZrO_3 であるが、所望によりその他のガラス形成成分を追加することができる。その好ましい例として、 SiO_2 、 TiO_2 等があり、特に SiO_2 が好ましい。その他のガラス形成成分の好ましい含有割合は、20モル%以下であり、より好ましくは15モル%以下である。又、所望により、 MgO 、 CaO 及び CaF_2 等を適宜含有させることができ。これらの所謂「修飾成分」は、ガラスの溶融や成形性を容易にするのに有効であるが、多量に含有せると、ガラスの耐水性が低下する恐れがあるので、多くとも3モル%以下とするのが好ましく、より好ましくは1モル%以下である。

【0013】本発明の抗菌剤を樹脂に配合する際、通常粉末状とし、一般的には平均粒径で20μm以下のものが樹脂への分散加工上好ましく、繊維製品や塗料、フィルム等に加工する場合には、物性低下を生じさせないために平均粒径5μm以下、最大粒径20μm以下のもののが好ましい。

【0014】本発明の抗菌剤の製造に当たっては、既知の製造方法を採用できる。一般には、ガラスの原料調合物を溶融釜で1000～2000°Cで溶解した後、溶解物を急冷して、ガラスを調製後、得られた塊状ガラスを粉碎することにより粉末状のガラスを容易に得ることができる。

【0015】本発明の抗菌剤は、従来と比較して格段に優れた抗菌性を発揮させるために、酸化亜鉛（融点：約2000°C）の濃度が従来の抗菌剤に比較して高いので、ガ

ラス化が難しいと考えられるかもしれないが、適当な溶融温度で溶解し、溶融物の冷却特性に合った急冷手段を用いれば、本発明における任意の組成を有するガラスを容易に得ることができる。

【0016】急冷効果を高めるには、溶解物と冷却体との接触面積を大きくすることが有効であり、例えば水等の冷媒で冷却された2個の回転する金属ローラー間にガラスの溶解物を高速で通すことにより、極めて大きな冷却効果が得られ、この冷却方法を用いれば、ガラス化は極めて容易である。又、この方法により冷却すると、ローラー間から出たガラスは薄い板状に成形されているので、粉末状に粉碎することも極めて容易に行うことができる。

【0017】本発明の抗菌剤を樹脂や繊維に練り込んだ場合、抗菌性能は表面に存在する抗菌剤により発現しているが、この抗菌剤が表面の摩擦、洗浄、洗濯等により脱落することがある。脱落が著しい場合には抗菌効果が低下し、極めて短期間に効果が消失してしまう例もある。本発明の抗菌剤を樹脂等に練り込み加工する場合に、密着性や接着性を向上させ、脱落を防止するため、シランカップリング剤等により表面処理してもかまわない。

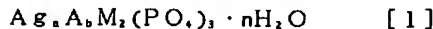
【0018】本発明に用いられる表面処理剤は、用途や樹脂種類、加工方法等により適宜最適なものを選択すればよく、従来より無機粉体の表面処理用のカップリング剤として使用されているものはいずれも使用可能であり、特に制限はない。表面処理剤の具体例としてビニルトリエトキシシランやビニルトリメトキシシランなどのビニルシラン、 γ -（メタクリロキシプロピル）トリメトキシシランや γ -グリシドキシプロピルトリメトキシランなどの（メタ）アクリロキシシランあるいはグリシドキシラン、テトラエトキシシラン、シリコーンオイル、テトライソプロポキシチタン、アルミニウムエチラート等が挙げられる。表面処理の方法は、特に制限はなく、従来より無機系粉体の表面処理法として知られているいかなる方法でもよい。例えば、乾式法、湿式法、スプレー法、ガス化法等がある。

【0019】本発明の抗菌剤は、単独で用いることができるが、銀系無機抗菌剤を併用すると、その抗菌性を一層高めることができる。これはガラス中の亜鉛イオンと銀系無機抗菌剤中の銀イオンの2種の異なる抗菌成分による相乗効果が得られるためである。また、本発明の抗菌剤は、その耐変色防止効果が極めて優れているので、銀系無機抗菌剤を併用することで樹脂製品の着色、変色が起こることはない。

【0020】本発明の抗菌剤と併用する銀系無機抗菌剤は、銀を担持させた無機化合物であれば特に制限はなく、銀イオンを担持させる無機化合物としては、例えば以下のものがある。即ち、活性アルミナ、シリカゲル等の無機系吸着剤、ゼオライト、リン酸カルシウム、リン

酸ジルコニウム、リン酸チタン、チタン酸カリウム、含水酸化ビスマス、含水酸化ジルコニウム、ハイドロタルサイト等の無機イオン交換体がある。

【0021】これらの無機化合物の中で、無機イオン交換体は銀イオンを強固に担持できることから好ましく、特に下記一般式〔1〕のMがZrであるリン酸ジルコニウム塩からなる銀系無機抗菌剤は好ましいものである。



(Aはアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、アンモニウムイオンまたは水素イオンから選ばれる少なくとも1種のイオンであり、Mは4価金属であり、a及びbはいずれも正数である。但し、mはAの価数であり、nは0≤n≤6を満たす数である。)

【0022】本発明の抗菌剤には、樹脂への練り込み加工性やその他の物性を改善するために、必要に応じて種々の他の添加剤を混合することもできる。具体例としては顔料、染料、酸化防止剤、耐光安定剤、難燃剤、帯電防止剤、発泡剤、耐衝撃強化剤、ガラス繊維、金属石鹼、防湿剤及び增量剤、カップリング剤、流動性改良剤、消臭剤、木粉、防汚剤、防錆剤などがある。また、有機系抗菌・防カビ剤をさらに添加することにより、効果の速効性、防かび効果向上をはかることができる。

【0023】本発明の抗菌剤に混合する有機系抗菌防カビ化合物の好ましい例として、第4アンモニウム塩系化合物、脂肪酸エステル系化合物、ビグアナイド類化合物、プロノボール、フェノール系化合物、アニリド系化合物、ヨウ素系化合物、イミダゾール系化合物、チアゾール系化合物、イソチアゾロン系化合物、トリアジン系化合物、ニトリル系化合物、フッ素系化合物、キトサン、トロボロン系化合物及び有機金属系化合物（ジンクピリチオン、OBPA）等がある。

【0024】本発明の抗菌剤を樹脂と配合することにより抗菌性樹脂組成物を容易に得ることができる。用いることができる樹脂の種類に制限はなく、天然樹脂、合成樹脂、半合成樹脂のいずれであってもよく、熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂のいずれであってもよい。具体的な樹脂としては成形用樹脂、繊維用樹脂、ゴム状樹脂のいずれであってもよく、例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、塩化ビニル、ABS樹脂、AS樹脂、ナイロン樹脂、ポリエステル、ポリ塩化ビニリデン、ポリスチレン、ポリアセタール、ポリカーボネイト、PBT、アクリル樹脂、フッ素樹脂、ポリウレタンエラストマー、ポリエステルエラストマー、メラミン、ユリア樹脂、四フッ化エチレン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、ポリエチレン、ポリプロピレン、レーヨン、アセテート、アクリル、ポリビニルアルコール、キュプラ、トリアセテート、ビニリデン等の繊維用樹脂、天然ゴム、シリコーンゴム、スチレンブタジエンゴム、エチレンプロピレンゴム、フッ素ゴム、ニトリルゴム、クロルスルホン化ポリエチレンゴム、ブタジエンゴム、合成天然ゴム、ブチル

ゴム、ウレタンゴムおよびアクリルゴム等のゴム状樹脂がある。

【0025】抗菌剤の抗菌性樹脂組成物における好ましい配合割合は、抗菌性樹脂組成物100重量部に対して0.01~10重量部、より好ましくは0.1~5重量部である。0.01部より少ないと抗菌性樹脂組成物の抗菌性が不充分となる恐れがあり、一方10部より多く配合しても抗菌効果の向上がほとんどない。

【0026】抗菌剤を樹脂へ配合する方法は公知の方法をどれも採用できる。例えば、①抗菌剤の粉末を、この粉末と樹脂とを付着しやすくさせるための添着剤や抗菌剤粉末の分散性を向上させるための分散剤を使用し、ペレット状樹脂またはパウダー状樹脂とミキサーで直接混合する方法、②前記のようにして混合して、押し出し成形機にてペレット状に成形した後、その成形物をペレット状樹脂に配合する方法、③抗菌剤をワックスを用いて高濃度でペレット状に成形後、その成形物をペレット状樹脂に配合する方法、④抗菌剤をポリオール等の高粘度の液状物に分散混合したペースト状組成物をペレット状樹脂に配合する方法等がある。

【0027】上記の抗菌性樹脂組成物の成形には、各種樹脂の特性に合わせてあらゆる公知の加工技術と機械が使用可能であり、適当な温度又は圧力で加熱及び加圧又は減圧しながら混合、混入又は混練りの方法によって容易に調製することができ、それらの具体的な操作は常法により行えば良く、塊状、スポンジ状、フィルム状、シート状、糸状またはパイプ状或いはこれらの複合体等の種々の形態に成形することができる。

【0028】この様にして得られた抗菌性樹脂成形体は、その配合成分である抗菌剤が優れた抗菌性と耐変色性を有しているため、抗菌剤と樹脂との混合時、及びその後の抗菌性樹脂組成物の保存時又は使用時に劣化することがない。

【0029】本発明の抗菌剤の使用形態には特に制限はなく、用途に応じて適宜他の成分と混合したり、他の材料と複合させることができます。例えば、粉末状、粉末分散液状、粒状、塗料状、繊維状、紙状、フィルム状、エアゾール状等の種々の形態で用いることができる。

【0030】○用途
40 本発明の抗菌剤を配合した抗菌性樹脂組成物は、防かび、防藻及び抗菌性を必要とされる種々の分野即ち電化製品、台所製品、繊維製品、住宅建材製品、トイレタリー製品、紙製品、玩具、皮革製品、文具およびその他の製品として利用することができる。さらに具体的な用途を例示すると、電化製品としては食器洗浄機、食器乾燥機、冷蔵庫、洗濯機、ポット、テレビ、パソコン、CDラジカセ、カメラ、ビデオカメラ、净水器、炊飯器、野菜カッター、レジスター、布団乾燥器、FAX、換気扇、エアコンデューナー等があり、台所製品としては、食器、まな板、押し切り、トレー、箸、旧茶器、魔法瓶、

包丁、おたまの柄、フライ返し、弁当箱、しゃもし、ボール、水切り籠、三角コーナー、タワシいれ、ゴミ籠、水切り袋等がある。

【0031】繊維製品としては、シャワーカーテン、布団綿、エアコンフィルター、パンスト、靴下、おしごり、シーツ、布団側地、枕、手袋、エポロン、カーテン、オムツ、包帯、マスク、スポーツウェア等があり、住宅・建材製品としては、化粧板、壁紙、床板、窓用フィルム、取っ手、カーペット、マット、人工大理石、手摺、目地、タイル、ワックス等がある。またトイレタリーメーカー製品としては、便座、浴槽、タイル、おまる、汚物入れ、トイレブラシ、風呂蓋、軽石、石鹼容器、風呂椅子、衣類籠、シャワー、洗面台等があり、紙製品としては、葉包紙、薬箱、スケッチブック、カルテ、折り紙等があり、玩具としては、人形、ぬいぐるみ、紙粘土、ブロック、パズル等がある。

【0032】さらに皮革製品としては、靴、鞄、ベルト、時計バンド、内装、椅子、グローブ、吊革等があり、文具としては、ボールペン、シャーベン、鉛筆、消しゴム、クレヨン、用紙、手帳、フロッピーディスク、定規、ポストイット、ホッチキス等がある。その他の製品としてはインソール、化粧容器、タワシ、化粧用バフ、補聴器、楽器、タバコフィルター、掃除用粘着紙シート、吊革握り、スポンジ、キッチンタオル、カード、マイク、理容用品、自販機、カミソリ、電話機、体温計、聴診器、スリッパ、衣装ケース、歯ブラシ、砂場の砂、食品包装フィルム、スプレー等がある。

【0033】

【作用】本発明の抗菌剤が優れた抗菌性、耐変色性及び*

*耐水性を有する機構について以下のように推定される。即ち、本発明におけるガラスは高濃度のZnOを含有しており、同時に適量のアルカリ金属酸化物を含んでいたため、適度のガラス溶解性を有し、これによって抗菌効果が大きく、また持続性も優れている。アルカリ金属酸化物は、ガラスの溶解性を増加させるため、抗菌効果を高める効果がある一方で、耐水性や耐変色性を低下させる懸念があるが、Al₂O₃及び/又はZrO₂を併用することにより、ガラス溶解性が調整され結果的に耐水性や耐変色性にも優れたガラスを得ることができる。

【0034】

【実施例】以下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明する。

○実施例1（抗菌剤の調製）

表1に示した組成（試料No.1～4）の原料調合物を1000～1400°Cで加熱溶融しガラスを作製後、得られたガラスをボールミルにて湿式粉碎して平均粒径約10μのガラス粒子からなる抗菌剤を得た。試料No.2の抗菌剤5kgをヘンセルミキサーに入れ、攪拌しながらアミノプロビルトリメトキシシラン50gを含むエタノール溶液200gを噴霧し、取り出した後、120°Cで12時間加熱処理することにより表面処理を行なった（試料No.9）。

【0035】○比較例1（抗菌剤の調製）

表1に示した組成（試料No.5～8）の原料調合物を用いた以外は実施例1と同様にしてガラスからなる抗菌剤を得た。

【0036】

【表1】

試料No.	ZnO モル%	B ₂ O ₃ モル%	P ₂ O ₅ モル%	Al ₂ O ₃ モル%	ZrO ₂ モル%	Na ₂ O モル%	SiO ₂ モル%	備考
1	5.9		3.0	5		6		
2	5.5	2.8		1		7	9	
3	5.4		2.5		3	8	10	
4	5.7	3.0			2	7	4	
5	5.0	4.0					10	
6	5.0	3.0				10		
7	5.0		3.0		4	1	10	
8	3.0	6.0				10		
9	5.5	2.8		1		7	9	表面処理

【0037】試験例1（変色性試験、抗菌性試験及び耐水性試験）

住友化学株式会社製ポリスチレン樹脂（商品名ST850）に対し、抗菌剤（試料No.1～4, 9）を0.3重量%配合し、名機製作所株式会社製射出成形機M-50AII-DMを用いて成形温度220°Cで射出成形し、11cm×11cm×2mmの抗菌性プレート（試作No.1～3）を作製した（但し、各試作番号の抗菌性プレートは試作番号と同じ試料番号の試料を用いたものであり、以下同じ。）。また、射出成形時にシリンド

ー内で樹脂組成物を溶融状態で5分間滞留させたものについても成形し、色彩を確認することで変色性評価とした。

【0038】比較のため、試料No.5～8の抗菌剤0.3重量%のみを成形したもの（試作No.5～8）、及びポリスチレン樹脂のみを成形したもの（試作No.10）を同様に射出成形した。また、作製した各種試作ポリスチレンプレートの抗菌力を、以下の方法により評価した。

【0039】被検菌には黄色ブドウ球菌を用い、抗菌性

プレートを $5\text{ cm} \times 5\text{ cm}$ に切断し、プレート1枚当たりの菌数が $10^3 \sim 10^6$ 個となるように菌液 0.5 ml を表面に滴下し、その上から $4.5\text{ cm} \times 4.5\text{ cm}$ のポリエチレン製フィルムを被せ、表面に一様に接触させ、温度 35°C 、湿度 95 RH\% で24時間保存した。保存開始から0時間後（理論添加菌数）及び24時間保存した後に、菌数測定用培地（SCDL P液体培地）で供試品片上の生残菌を洗い出し、この洗液について、菌数測定用培地普通寒天培地を用いる混釀平板培養法（ $37^\circ\text{C} 2$ 日間）により生菌数を測定して、抗菌性プレートの $5\text{ cm} \times 5\text{ cm}$ 当たりの生菌数に換算した。上記のようにして得られた抗菌性試験の結果を表3に示した。なお、初発*

10 【0041】

【表2】

* 菌数は 2.5×10^3 、24時間後の、サンプルプレートを接触させない菌液だけで同様の操作を行った対照液の菌数は 8.3×10^3 であった。

【0040】さらに樹脂をポリスチレンからポリプロピレン樹脂（グランドポリマー株式会社製、商品名J105H）に変更した以外は試作No.1～10と同様にして成形した各種試作ポリプロピレンプレートを 90°C の温水に1週間浸漬し、浸漬後のプレートの外観状態を確認することで耐水性を評価した。

抗菌性プレート 試作No.	抗菌力評価 菌数	変色性評価	耐水性評価
		プレートの色彩	プレートの外観
1	<10	変色なし	変化なし
2	<10	変色なし	変化なし
3	<10	変色なし	変化なし
4	<10	変色なし	変化なし
5	8.6×10^3	変色なし	変化なし
6	<10	変色なし	白化
7	2.2×10^4	変色なし	変化なし
8	1.5×10^5	淡黄変色	白化
9	<10	変色なし	変化なし
10	7.2×10^5	変色なし	変化なし

【0042】本発明の抗菌剤を配合した抗菌性プレート（試作No.1～4およびNo.9）は抗菌性、耐変色性、耐水性とも優れた性能を有している。本発明のガラス成分の中で、アルカリ金属酸化物ならびに Al_2O_3 及び ZrO_2 より選ばれる少なくとも1種を除いた成分のガラスからなる抗菌剤を配合した抗菌性プレート（試作No.5）は、耐変色性、耐水性に優れるものの抗菌性が不十分である。また同じく Al_2O_3 及び ZrO_2 より選ばれる少なくとも1種の成分を除いたガラスからなる抗菌剤を配合した抗菌性プレート（試作No.6）は、抗菌性は優れるものの、耐変色性、耐水性に劣る。

【0043】また同じくアルカリ金属酸化物を5モル%以上含まないガラスからなる抗菌剤を配合した抗菌性ブ*

※レート（試作No.7）は、耐変色性、耐水性に優れるものの抗菌性が不十分である。さらに本発明に比べ ZnO の配合モル比の小さいガラスからなる抗菌剤を配合した抗菌性プレート（試作No.8）は、抗菌性が劣る結果となつた。

30 【0044】

【発明の効果】本発明の抗菌剤は、優れた抗菌性、耐変色性及び耐水性を有しており、抗菌効果を長時間持続させることができる抗菌剤として極めて有用である。本発明の抗菌剤を樹脂に配合することにより、抗菌性、耐変色性及び耐水性に優れた抗菌性樹脂組成物を容易に得ることができる。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.*

識別記号

C 0 3 C	3/14
	3/145
	3/17
	3/19
	3/21
C 0 8 K	3/22

F I

C 0 3 C	3/14
	3/145
	3/17
	3/19
	3/21
C 0 8 K	3/22

マークド（参考）

C 0 9 D 5/14
// C 0 8 J 5/00

C 0 9 D 5/14
C 0 8 J 5/00

(72)発明者 倭 敏史
愛知県半田市港町4丁目5番地5 日本フ
リット株式会社内

F ターム(参考) 4F071 AA22 AB17 AE08 AE22 AF02
AF34 AF52 AH19 BB05 BB06
BC07
4G062 AA09 AA15 BB08 BB09 CC10
DA01 DA02 DA03 DA04 DB01
DB02 DB03 DB04 DC01 DC02
DC03 DC04 DC05 DD01 DD02
DD03 DD04 DD05 DE06 DF01
EA01 EB03 EC01 ED01 EE01
EF01 EG01 FA01 FA10 FB01
FC01 FC02 FC03 FC04 FD01
FE01 FF01 FG01 FH01 FJ01
FK01 FL01 GA01 GA10 GB01
GC01 GD01 GE01 HH01 HH03
HH05 HH07 HH09 HH11 HH13
HH15 HH17 HH20 JJ01 JJ03
JJ05 JJ07 JJ10 KK01 KK03
KK05 KK07 KK10 MM15 NN40
PP14
4H011 AA02 AA03 BA01 BB18 BC18
DA02 DG02
4J002 BB031 BB121 BC061 BD041
BD101 BN151 CB001 CF001
CF071 CG00 CL001 DE056
DE096 DE106 DE146 DH016
DK006 FD186 GK00
4J038 EA001 HA176 HA216 HA486
KA02 KA14 NA02